

实时发放

阿达帕林盐酸克林霉素复方凝胶制剂 中国第二阶段临床研究首个病例入组

【香港讯— 2015年03月30日】李氏大药厂控股有限公司（「李氏大药厂」或「集团」；主板股票编号：0950；网站：www.leespharm.com）今天宣布，集团内部研发团队开发之一种专利产品—阿达帕林盐酸克林霉素复方凝胶制剂在中国第二阶段临床研究首个病例入组。

阿达帕林盐酸克林霉素复方凝胶制剂的适应症为寻常性痤疮（中度至重度痤疮），其中仍然有未获满足之医疗需求。该复方制剂能带来协同效应，提高患者对治疗之依从性。

这项研究是一项由中国医学科学院皮肤病医院牵头的 IIa 期临床研究，以多中心、随机、双盲、多配方组、安慰剂平行对照方法进行。研究旨在评估阿达帕林盐酸克林霉素复方凝胶治疗中度至重度痤疮（寻常性痤疮）的有效性和安全性，探索复方凝胶不同配方组治疗寻常性痤疮的有效性和安全性，并初步判断最优的配方组，为 II b 和 III 期临床研究方案设计提供理论依据。并对部分受试者进行药代动力学研究和药物暴露量研究，以评价使用阿达帕林盐酸克林霉素复方凝胶后的全身暴露情况。

此次研究将收录240位患者，首个病例于2015年3月24日入组，预计一年后完成这项研究。

集团行政总裁李小羿博士表示：「对于阿达帕林盐酸克林霉素复方凝胶制剂研究达到这里程碑，我们感到很雀跃。这一成就证明了本集团及研发团队在新药物开发及研究的卓越能力。我们期待着成功完成这研究。」

关于阿达帕林盐酸克林霉素复方凝胶制剂

阿达帕林盐酸克林霉素复方凝胶制剂是由本集团内部研发团队开发之一种专利产品。其适应症为中度至重度痤疮，其中仍然有未获满足之医疗需求。该复方制剂能带来协同效应，提高患者对治疗之依从性。

集团已获得此产品在中国的专利（中国专利号：200810004156.1）。

实时发放

有关李氏大药厂

李氏大药厂是一家以研究为主的生物制药之香港上市公司，在中国制药行业经营超过20年。集团在药品发展、制造、销售及市场推广方面已全面整合并拥有稳固的基础。集团已经与超过20家国际企业建立了广泛的合作关系，目前有14种产品于市场上销售。李氏大药厂主要集中以下多个疾病领域，包括心血管、肿瘤学、妇科学、皮肤医学及眼科学。透过内部研发及与美国、欧洲及日本公司的合作，李氏大药厂的研究发展项目研制了30种有助抵抗肝癌和肺动脉高血压等疾病的产品。李氏大药厂致力于成为亚洲成功的生物制药集团，提供创新产品以对抗疾病，以及改善身体及生活质素。有关李氏大药厂的更多资料，可浏览 www.leespharm.com。

免于追究声明

本新闻稿所阐明的事项，除了以公布的财务数据外，均为前瞻性陈述，存在个风险和不确定因素，会影响预期业绩表现。有关影响李氏大药厂业务运作的风险因素以在李氏大药厂向香港联合交易所主板的提交的声明中详细说明，并以刊载李氏大药厂的招股章程内。

如欲垂询详情，请联系：

冯小姐

李氏大药厂控股有限公司

电话：(852)2314-1282

传真：(852)2314-1708

电邮：info@leespharm.com